

MEDICINE FOR ANTAGONIZING CHEMOKINE RECEPTOR

MEDICINE FOR ANTAGONIZING CHEMOKINE RECEPTOR

Patent
Number: JP9255572

Publication date: 1997-09-30

Inventor(s): HONDA SUSUMU; FUJISAWA TOMOYUKI; OOHAYASHI HARUMI

Applicant(s): TAKEDA CHEM IND LTD

Requested
Patent: JP9255572

Application
Number: JP19960069500 19960326

Priority
Number(s):

IPC A61K31/435; A61K31/435; A61K31/435; A61K31/435; A61K31/435; A61K31/435;
Classification: A61K31/435; A61K31/435; A61K31/435; A61K31/435; A61K31/435; A61K31/435;
A61K31/435; A61K31/435; A61K31/435; A61K31/435; A61K31/435; A61K31/435;
A61K31/435; A61K31/435; A61K31/435; A61K31/435; A61K31/435; A61K31/435

EC

Classification:

EC

Classification:

Equivalents:

Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an excellent medicine for antagonizing a chemokine receptor. **SOLUTION:** This chemokine receptor-antagonizing medicine contains a compound of the formula (the ring A is a benzene ring which may be substituted); R<1> is a hydrocarbon group which may be substituted; R<3> and R<4> are each a 1-6C hydrocarbon group which may be substituted) or its salt. This medicine has an excellent chemokine receptor-antagonizing action, and has excellent effects on the therapy and prevention of viral diseases, infectious diseases, tumors, allergic diseases, inflammatory diseases, diabetic diseases, central diseases, hyperlipemia, hypercholesterolemia, thrombocytopenia caused by dialysis, spinal cord injuries, bone osteoporosis, ulcerative colitis, digestive ulcer, septicemia (shock), reperfusion disorders, unstable angina pectoris, transient ischemic attack, valvular heart disease, rejection symptoms after organ transplantation, restenosis after angioplasty, systemic erythematodes, multiple sclerosis, renal failure, endometritis, pulmonary fibrosis, adult respiratory distress syndromes, etc.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

8

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-255572

(43)公開日 平成9年(1997)9月30日

(51) Int.Cl. ⁶ A 61 K 31/435	識別記号 AED AAB AAM AAQ AAR	序内整理番号 F I A 61 K 31/435	技術表示箇所 AED AAB AAM AAQ AAR
審査請求 未請求 請求項の数12 OL (全12頁) 最終頁に続く			

(21)出願番号 特願平8-69500

(22)出願日 平成8年(1996)3月26日

(71)出願人 000002934

武田薬品工業株式会社

大阪府大阪市中央区道修町四丁目1番1号

(72)発明者 本多 進

兵庫県西宮市泉町6番22号

(72)発明者 藤澤 朋行

茨城県つくば市梅園2丁目5番地3 梅園

スクエアB-206

(72)発明者 大林 ハル実

茨城県つくば市千現2丁目11番地16 エミ

ネンス洞峰603号

(74)代理人 弁理士 朝日奈 忠夫 (外1名)

(54)【発明の名称】ケモカイン受容体拮抗剤

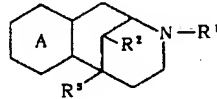
(57)【要約】

【課題】優れたケモカイン受容体拮抗剤の提供。

【解決手段】一般式

【化1】

症、臓器移植後拒絶反応、血管形成術後再狭窄、全身性エリテマトーデス、多発性硬化症、腎不全、子宮内膜症、肺纖維症、成人呼吸逼迫症候群などに対する優れた治療・予防効果を有する。



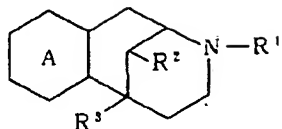
〔式中、A環は置換されていてもよいベンゼン環を、R¹は置換されていてもよい炭化水素基を、R²およびR⁴は置換されていてもよいC₁-6炭化水素基を示す〕で表わされる化合物またはその塩を含有してなるケモカイン受容体拮抗剤。

【効果】優れたケモカイン受容体拮抗作用を有しており、例えば、ウイルス性疾患あるいは感染性疾患、腫瘍、アレルギー性疾患、炎症性疾患、糖尿病性疾患、中枢性疾患、高脂血症、高コレステロール血症、透析による血小板減少症、脊髄損傷、骨粗鬆症、潰瘍性大腸炎、消化性潰瘍、敗血症(ショック)、肺・心臓における再灌流障害、不安定狭心症、一過性脳虚血発作、心弁膜

【特許請求の範囲】

【請求項1】一般式

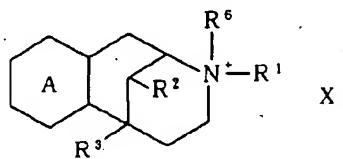
【化1】



〔式中、A環は置換されていてもよいベンゼン環を、R¹は置換されていてもよい炭化水素基を、R²およびR³はそれぞれ置換されていてもよいC₁₋₆炭化水素基を示す〕で表わされる化合物またはその塩を含有してなるケモカイン受容体拮抗剤。

【請求項2】塩が、一般式

【化2】



〔式中、R⁶は水素原子または置換されていてもよい炭化水素基を、X⁻はアニオン原子を、他の記号は請求項1と同意義を示す〕で表わされる化合物である請求項1記載のケモカイン受容体拮抗剤。

【請求項3】A環が水酸基で置換されたベンゼン環である請求項1記載の拮抗剤。

【請求項4】R¹で示される炭化水素基がC₁₋₁₅炭化水素基である請求項1記載の拮抗剤。

【請求項5】R¹で示される炭化水素基がC₂₋₆アルケニル基またはC₇₋₁₃アラルキル基である請求項1記載の拮抗剤。

【請求項6】R²およびR³がメチル基である請求項1記載の化合物。

【請求項7】R⁶で示される炭化水素基がC₁₋₁₅炭化水素基である請求項2記載の拮抗剤。

【請求項8】R⁶で示される炭化水素基がC₂₋₆アルケニル基またはC₇₋₁₃アラルキル基である請求項2記載の拮抗剤。

【請求項9】X⁻がハロゲンイオンである請求項2記載の拮抗剤。

【請求項10】ケモカインがCCケモカインである請求項1記載の拮抗剤。

【請求項11】CCケモカインがRANTES、MIP-1 α またはMCP-3である請求項10記載の拮抗剤。

【請求項12】ケモカイン受容体拮抗剤が、アレルギー性疾患、動脈硬化症、気管支喘息、アトピー性皮膚炎、多発性硬化症、慢性関節リウマチまたは炎症性疾患の治療・予防剤である請求項1記載の拮抗剤。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】本発明は、ベンズアゾン化合物等を含有してなるケモカイン受容体拮抗剤に関する。

【0002】

【従来の技術】ケモカイン(chemokine, chemotactic cytokineの略)は、白血球に対する遊走活性を有する一群のタンパク質である(クリティカル・レビュー・イン・イムノロジー(Critical Reviews in Immunology)12:17-46(1992);カレント・オピニオン・イン・イムノロジー(Current Opinion in Immunology)6:865-873(1994))。近年、ケモカインが炎症の急性期および慢性期においてその病態の発症・進展、および増悪に関与していることが明らかにされつつある。ケモカインはいずれも4個のシステインをもち、1番目と2番目のシステインの間に1個のアミノ酸が挿入されたCXCケモカインサブファミリー(αケモカインサブファミリー)と1番目と2番目のシステインが隣接したCCケモカインサブファミリー(βケモカインサブファミリー)に分かれる。CCケモカインサブファミリーには、RANTES(regulated on activation, normal T expressed and secreted)、MIP-1 α (macrophage inflammatory protein 1 α)、MIP-1 β 、MCP-1(monocyte chemoattractant protein 1)、MCP-2、MCP-3、I-309などがある。CCケモカインは、単球、リンパ球、好酸球、好塩基球、肥満細胞に作用してこれらの細胞を遊走させ、また脱顆粒や種々の炎症性メディエーターの放出などの作用をもつ。CCケモカインのうち、MIP-1 α およびRANTESに高い親和性を示すヒトMIP-1 α /RANTES受容体(CCCKR-1と略称する場合もある)の構造は、1993年に明らかになった(セル(Cell)72:415-425(1993);ジャーナル・オブ・エクスペリメンタル・メディシン(J. Exp. Med.)177:1421-1427(1993))。その後、MIP-1 α /RANTES受容体はMCP-3に対する受容体でもあることが報告された(ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー(J. Biol. Chem.)270:16491-16494(1995))。

【0003】一方、慢性関節リウマチ患者滑膜組織で、RANTESおよびMIP-1 α /RANTES受容体のmRNAの発現量が亢進していることが観察され(ランセット(Lancet)343:547-548(1994))、また心臓移植後の心血管の内膜肥厚部位でRANTESのmRNAの発現量が亢進したので(サーキュレーション(Circulation)82:111-699(1990))、該疾患にRANTESが関与することが示唆される。さらに、腎移植拒絶時に移植部位でRANTES mRNAの発現およびRANTESタンパク量が増加したので(ランセット(Lancet)343:209-211(1994))、臓器移植拒絶にRANTESが

関与すると考えられる。また、リウマチ患者滑液中にMIP-1 α タンパクが増加することが報告され(ジャーナル・オブ・クリニカル・インベスチゲイション(J. Clin. Invest.) 93:921-928(1994))、マウスコラーゲン関節炎実験において抗MIP-1 α 抗体の投与が、関節炎の発症を遅らせさらに症状を緩和させた(ジャーナル・オブ・クリニカル・インベスチゲイション(J. Clin. Invest.) 95:2868-2876(1995))。さらに、抗MIP-1 α 抗体の投与はマウス実験的自己免疫性脳脊髄炎(マウス実験的アレルギー性脳脊髄炎)にも有効であった(ジャーナル・オブ・イムノロジー(J. Immunol.) 155:5003-5010(1995))。したがって、MIP-1 α も慢性関節リウマチの発症に関与し、また多発性硬化症にも関与すると推察される。好酸球、好塩基球および肥満細胞は、炎症部位への集積、活性化によって、アレルギー性疾患の発症、進展、および増悪に関わる。RANTESは、好酸球の遊走因子でもあり(ジャーナル・オブ・イムノロジー(J. Immunol.) 176:587(1992); ジャーナル・オブ・イムノロジー(J. Immunol.) 176:1489(1992))、ヒトにRANTESを皮内注射すると単核球と好酸球の浸潤がみられた(ファセブジャーナル(FASEB J.) 9:A804(1995))。

【0004】

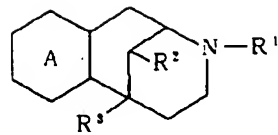
【発明が解決しようとする課題】以上のことから、これらのCCケモカインの作用を阻害する拮抗剤は、慢性関節リウマチ、動脈硬化、気管支喘息、アトピー性皮膚炎、多発性硬化症、腎炎などの治療・予防剤として用いることができる。しがしながら、現在CCケモカインの作用を阻害する拮抗剤の報告はない。また、いくつかのベンズアゾシン化合物が鎮痛作用を有することが知られている(ジャーナル・オブ・ヘテロサイクリック・ケミストリー(J. Heterocycl. Chem.) 9:1057-1059(1972)、ジャーナル・オブ・ヘテロサイクリック・ケミストリー(J. Heterocycl. Chem.) 9:1065-1069(1972))が、これらの化合物がCCケモカイン受容体拮抗作用を示すことは全く報告されていない。

【0005】

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の課題に鑑み、MIP-1 α 、RANTES、MCP-3などのCCケモカインによって惹起される疾患を阻害する新規な薬剤を開発するために、種々の化合物を用いて研究を重ねた結果、公知のベンズアゾシン化合物にCCケモカイン受容体拮抗作用を見出した。本発明者らは、これらの知見に基づいて、さらに検討を重ねた結果、本発明を完成するに至った。

【0006】すなわち、本発明は(1)一般式

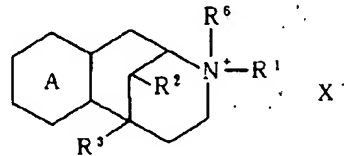
【化3】



〔式中、A環は置換されていてもよいベンゼン環を、R¹は置換されていてもよい炭化水素基を、R²およびR³はそれぞれ置換されていてもよいC₁₋₆炭化水素基を示す〕で表わされる化合物またはその塩を含有してなるケモカイン受容体拮抗剤。

【0007】(2) 塩が、一般式

【化4】



〔式中、R⁶は水素原子または置換されていてもよい炭化水素基を、X⁻はアニオン原子を、他の記号は第(1)項と同意義を示す〕で表わされる化合物である第(1)項記載のケモカイン受容体拮抗剤。

【0008】(3) A環が水酸基で置換されたベンゼン環である第(1)項記載の拮抗剤、(4) R¹で示される炭化水素基がC₁₋₁₅炭化水素基である第(1)項記載の拮抗剤、(5) R²で示される炭化水素基がC₂₋₆アルケニル基またはC₇₋₁₃アルキル基である第(1)項記載の拮抗剤、(6) R³およびR⁴がメチル基である第(1)項記載の化合物、(7) R⁶で示される炭化水素基がC₁₋₁₅炭化水素基である第(2)項記載の拮抗剤、(8) R⁷で示される炭化水素基がC₂₋₆アルケニル基またはC₇₋₁₃アルキル基である第(2)項記載の拮抗剤、(9) X⁻がハロゲンイオンである第(2)項記載の拮抗剤、(10) ケモカインがCCケモカインである第(1)項記載の拮抗剤、(11) CCケモカインがRANTES、MIP-1 α またはMCP-3である第(10)項記載の拮抗剤、および(12) ケモカイン受容体拮抗剤が、アレルギー性疾患、動脈硬化症、気管支喘息、アトピー性皮膚炎、多発性硬化症、慢性関節リウマチまたは炎症性疾患の治療・予防剤であるである第(1)項記載の拮抗剤を提供する。

【0009】上記の式(1)において、A環で示されるベンゼン環が有していてもよい置換基としては、例えば、置換されていてもよいC₁₋₁₅アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、s-ブチル、t-ブチル、ベンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシル、ウンデシル、ドデシル、トリデシル、テトラデシル、ペンタデシル等が挙げられ、このうちC₁₋₆アルキルが好ましい)、C₃₋₇シク

ロアルキル(例、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル等)、C₂₋₁₀アルケニル(例、ビニル、アリル、2-メチルアリル、2-ブチニル、3-ブチニル、3-オクテニル等、このうちC₂₋₅アルケニルが好ましい)、C₂₋₁₀アルキニル(例、エチニル、2-プロピニル、3-ヘキシニル等、このうちC₂₋₆アルキニルが好ましい)、C₃₋₁₀シクロアルケル(例、シクロプロペニル、シクロベンデニル、シクロヘキセンニル等、このうちC₃₋₇シクロアルキルが好ましい)、C₆₋₁₄アリール(例、フェニル、ナフチル等)、C₇₋₁₅アラルキル(例、ベンジル、フェニルエチル、トリチル等)、ニトロ、メルカプト、オキソ、チオキソ、シアノ、カルバモイル、カルボキシル、C₁₋₅アルコキシカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル等)、スルホ、ハロゲン原子(フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、

【0010】C₁₋₆アルキルチオ(例、メチルチオ、エチルチオ、n-ブロピルチオ、イソブロピルチオ、n-ブチルチオ、t-ブチルチオ等)、C₆₋₁₄アリールチオ(例、フェニルチオ等)、C₁₋₆アルキルスルフィニル(例、メチルスルフィニル、エチルスルフィニル等)、C₆₋₁₄アリールスルフィニル(例、フェニルスルフィニル等)、C₁₋₆アルキルスルホニル(例、メチルスルホニル等)、C₆₋₁₄アリールスルホニル(例、フェニルスルホニル等)、アミノ、C₁₋₆アシルアミノ(例、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ等)、モノ-またはジ-C₁₋₄アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ、n-ブロピルアミノ、イソブロピルアミノ、n-ブチルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ等)、C₃₋₈シクロアルキルアミノ(例、シクロプロピルアミノ、シクロブチルアミノ、シクロベンチルアミノ、シクロヘキシルアミノ等)、C₆₋₁₄アリールアミノ(例、アニリノ等)、C₁₋₆アルキルカルボニル(例、ホルミル、アセチル、ヘキサノイル等)、C₆₋₁₄アリールカルボニル(例、ベンゾイル等)、炭素原子以外に酸素、硫黄、窒素等から選ばれたヘテロ原子を1ないし4個含む5ないし6員複素環基(例、2-または3-チエニル、2-または3-フリル、3-、4-または5-ビラゾリル、2-、4-または5-チアゾリル、3-、4-または5-イソチアゾリル、2-、4-または5-オキサゾリル、3-、4-または5-イミダゾリル、1、2、3-または1、2、4-トリアゾリル、1Hまたは2H-テトラゾリル、2-、3-または4-ピリジル、2-、4-または5-ピリミジル、3-または4-ピリダニジル、キノリル、イソキノリル、インドリル等)もしくはその縮合環基などが用いられる。なかでも、置換されていてもよい水酸基などが好ましい。置換の数は1ないし4個、好ましくは1ないし2個である。

【0011】上記のA環で示されるベンゼン環の置換基として用いられる「置換されていてもよい水酸基」としては、例えば、

式-O-R⁴

(式中、R⁴は水素原子、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいアシル基を示す)で表わされる基などが用いられる。R⁴で示される置換されていてもよい炭化水素基の炭化水素基としては、例えば、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基などが用いられ、なかでもC₁₋₁₉炭化水素基などが好ましく、特にC₁₋₁₅炭化水素基などが好ましい。アルキル基としては、例えば、C₁₋₁₆アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル、イソブロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ベンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシル、ウンデシル、ドデシル、トリデシル、テトラデシル、ベンタデシル等)などが用いられ、なかでも、メチル、エチル、プロピル、イソブロピル、ブチル、t-ブチル、ベンチル、ヘキシル等のC₁₋₆アルキル基などが好ましい。アルケニル基としては、例えば、C₂₋₁₀アルケニル基(例、ビニル、アリル、2-メチルアリル、2-ブチニル、3-ブチニル、3-オクテニル等)などが用いられ、なかでも、ビニル、ブタジエニル、ヘキサトリエニル等のC₂₋₆アルケニル基などが好ましい。アルキニル基としては、例えば、C₂₋₁₀アルキニル基(例、エチニル、2-プロピニル、イソブロピニル、ブチニル、t-ブチニル、ベンチル、ヘキシル等)などが用いられ、なかでもC₂₋₆アルキニル基などが好ましい。シクロアルキルとしては、例えば、シクロプロピル、シクロベンチル、シクロヘキシル等のC₃₋₇シクロアルキル基などが好ましい。アリール基としては、例えば、フェニル、ナフチル、アントラセニル等のC₆₋₁₄アリール基などが用いられる。アラルキルとしては、例えば、ベンジル、フェニルエチル、ベンツヒドリール、トリチル等のC₇₋₁₉アラルキル基などが用いられ、なかでもC₇₋₁₃アラルキルなどが好ましい。これら炭化水素基の中でも、C₁₋₆アルキル基が好ましい。

【0012】R⁴で示される置換されていてもよいアシル基のアシル基としては、例えば、式-CO-R⁵(式中、R⁵は置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよい炭化水素オキシ基を示す)で表わされる基などが用いられ、C₁₋₁₅脂肪族カルボン酸から誘導されるアシル基(C₁₋₁₅アシル基)などが好ましい。上記炭化水素基および炭化水素オキシ基における炭化水素基としては、上記のR⁴で示されるアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基などの炭化水素基と同様のものが用いられる。アシル基としては、具体的には、例えば、C₁₋₁₅アシル基が好ましく、例えば、①C₁₋₆アルキルカ

ルボニル基(例、ホルミル、アセチル、プロピオニル、イソプロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル、イソバレリル、ビバロイル、ヘキサノイル等)、②C₃₋₆アルケニルカルボニル基(例、アクリロイル、メタクリロイル、クロトノイル、イソクロトノイル等)、③C₃₋₇シクロアルキルカルボニル基(例、シクロプロパンカルボニル、シクロブタンカルボニル、シクロペニタンカルボニル、シクロヘキサンカルボニル等)、④C₆₋₁₄アリールカルボニル基(例、ベンゾイル、ナフトイル等)、⑤C₇₋₁₃アラルキルカルボニル基(例、フェニルアセチル、フェニルプロピオニル、フェニルブチリル等)、⑥C₆₋₁₄アリール-C₂₋₆アルケニルカルボニル基(例、シンナモイル、アトロポイル等)、⑦C₁₋₆アルコキシカルボニル基(例、アセトキシ、エトキシカルボニル等)、⑧C₆₋₁₄アリール-オキシカルボニル基(例、ベンズオキシカルボニル等)、⑨C₇₋₁₃アラルキル-オキシカルボニル基(例、ベンジルオキシカルボニル等)などが用いられる。なかでも、炭素数C₁₋₆アルキルカルボニル基、C₁₋₆アルコキシカルボニル基などが好ましい。

【0013】上記のR⁴またはR⁵で示される炭化水素基、およびR⁴で示される炭化水素基オキシ基の炭化水素基は、次の置換基を有していてもよい。

(i) 炭化水素基の中でもシクロアルキル基、アリール基ならびにアラルキル基の置換基としては、例えば、ハロゲン原子で置換されていてもよいC₁₋₁₅アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、s-ブチル、t-ブチル、ベンチル、ヘキシル、ヘブチル、オクチル、ノニル、デシル、ウンデシル、ドデシル、トリデシル、テトラデシル、ベンタデシル等が挙げられ、このうちC₁₋₆アルキルが好ましい)、C₃₋₇シクロアルキル(例、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペニル、シクロヘキシル等)、C₂₋₁₀アルケニル(例、ビニル、アリル、2-メチルアリル、2-ブチニル、3-ブチニル、3-オクテニル等、このうちC₂₋₆アルケニルが好ましい)、C₂₋₁₀アルキニル(例、エチニル、2-ブロピニル、3-ヘキシニル等、このうちC₂₋₆アルキニルが好ましい)、C₃₋₁₀シクロアルケル(例、シクロプロペニル、シクロペニテニル、シクロヘキセニル等、このうちC₃₋₇シクロアルキルが好ましい)、C₆₋₁₄アリール(例、フェニル、ナフトチル等)、C₇₋₁₃アラルキル(例、ベンジル、フェニルエチル、トリチル等)、ニトロ、ヒドロキシル、メルカブト、オキソ、チオキソ、シアノ、カルバモイル、カルボキシル、C₁₋₅アルコキシカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル等)、スルホ、ハロゲン原子(フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、C₁₋₆アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソブロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、s-ブトキシ、t-ブトキシ等)、C₆₋₁₀アリールオキシ(例、フェノキ

シ等)、

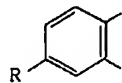
【0014】C₁₋₆アルキルチオ(例、メチルチオ、エチルチオ、n-ブロピルチオ、イソブロピルチオ、n-ブチルチオ、t-ブチルチオ等)、C₆₋₁₄アリールチオ(例、フェニルチオ等)、C₁₋₆アルキルスルフィニル(例、メチルスルフィニル、エチルスルフィニル等)、C₆₋₁₄アリールスルフィニル(例、フェニルスルフィニル等)、C₁₋₆アルキルスルホニル(例、メチルスルホニル等)、C₆₋₁₄アリールスルホニル(例、フェニルスルホニル等)、アミノ、C₁₋₆アシルアミノ(例、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ等)、モノ-またはジ-C₁₋₄アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ、n-ブロピルアミノ、イソブロピルアミノ、n-ブチルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ等)、C₃₋₆シクロアルキルアミノ(例、シクロプロピルアミノ、シクロブチルアミノ、シクロペニルアミノ、シクロヘキシルアミノ等)、C₆₋₁₄アリールアミノ(例、アニリノ等)、C₁₋₆アルキルカルボニル(例、ホルミル、アセチル、ヘキサノイル等)、C₁₋₆アルキルカルボニルオキシ(例、アセトキシ、プロピオニルオキシ等)、C₆₋₁₄アリールカルボニル(例、ベンゾイル等)、炭素原子以外に酸素、硫黄、窒素等から選ばれた6個の原子を1ないし4個含む5ないし6員複素環基(例、2-または3-チエニル、2-または3-フリル、3-、4-または5-ピラゾリル、2-、4-または5-チアゾリル、3-、4-または5-イソチアゾリル、2-、4-または5-オキサゾリル、3-、4-または5-イソオキサゾリル、2-、4-または5-イミダゾリル、1-、2-、3-または1-、2-、4-トリアゾリル、1Hまたは2H-テトラゾリル、2-、3-または4-ビリジル、2-、4-または5-ビリミジル、3-または4-ビリダニジル、キノリル、イソキノリル、インドリル等)もしくはその縮合環基などが用いられる。置換の数は1ないし6個、好ましくは1ないし3個、さらに好ましくは1ないし2個である。

【0015】(ii) 炭化水素基の中でもアルキル基、アルケニル基およびアルキニル基の置換基としては、例えば、前記したC₃₋₇シクロアルキル、C₃₋₁₀シクロアルケル、ニトロ、ヒドロキシル、メルカブト、オキソ、チオキソ、シアノ、カルバモイル、カルボキシル、C₁₋₅アルコキシカルボニル、スルホ、ハロゲン原子、C₁₋₆アルコキシ、C₆₋₁₄アリールオキシ、C₁₋₆アルキルチオ、C₆₋₁₄アリールチオ、C₁₋₆アルキルスルフィニル、C₆₋₁₄アリールスルフィニル、C₁₋₆アルキルスルホニル、C₆₋₁₄アリールスルホニル、アミノ、C₁₋₆アシルアミノ、モノ-またはジ-C₁₋₄アルキルアミノ、C₃₋₆シクロアルキルアミノ、C₆₋₁₄アリールアミノ、C₁₋₆アルキルカルボニル、C₁₋₆アルキルカルボニルオキシ、C₆₋₁₄アリールカルボニル、炭素原子以外に酸

素、硫黄、窒素等から選ばれたヘテロ原子を1ないし4個含むないし6員複素環基もしくはその縮合環基などが用いられる。置換の数は1ないし6個、好ましくは1ないし3個、さらに好ましくは1ないし2個である。

【0016】A環としては、式

【化5】



〔式中、Rは置換されていてもよい水酸基を示す〕で表わされる環が好ましい。Rで示される置換されていてもよい水酸基としては、前記のA環で示されるベンゼン環の置換基として例示した置換されていてもよい水酸基（例えば、式-OR⁴で表わされる基など）と同様のものが用いられる。

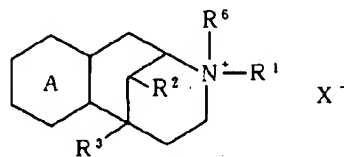
【0017】R¹で示される置換されていてもよい炭化水素基としては、前記のR⁴で示される置換されていてもよい炭化水素基と同様のものが用いられる。具体的には、R¹で示される炭化水素基としては、C₁₋₁₅炭化水素基が好ましく、例えば、C₁₋₆アルキル基、C₂₋₆アルケニル基、C₇₋₁₃アラルキル基が好ましく、特にC₂₋₆アルケニル基、C₇₋₁₃アラルキル基が好適である。該炭化水素基の置換基としては、例えば、水酸基、C₁₋₅アルコキシカルボニルオキシ基、C₃₋₇シクロアルキル基などが好ましい。Rで示される置換された炭化水素基としては、例えば、C₃₋₇シクロアルキル基で置換されたC₁₋₆アルキル基や、水酸基またはC₁₋₆アルコキシカルボニルオキシ基で置換されたC₇₋₁₃アラルキル基が好ましい。

【0018】R²またはR³で示される置換されていてもよいC₁₋₆炭化水素基のC₁₋₆炭化水素基としては、例えば、C₁₋₆アルキル基、C₂₋₆アルケニル基、C₂₋₆アルキニル基などが用いられ、なかでもC₁₋₆アルキル基などが好ましく、特にC₁₋₁₅炭化水素基などが好ましい。C₁₋₆アルキル基としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどが用いられ、なかでも、メチル、エチル、プロピル、イソプロピルなどのC₁₋₃アルキル基が好ましく、特にメチル基が好適である。C₂₋₆アルケニル基としては、例えば、ビニル、アリル、2-メチルアリル、2-ブテニル、3-ブテニル、3-オクテニル等などが用いられる。C₂₋₆アルキニル基としては、例えば、エチニル、2-ブロピニル、イソブロピニル、ブチニル、t-ブチニル、3-ヘキシニルなどが用いられる。これらC₁₋₆炭化水素基の置換基としては、例えば、ニトロ、ヒドロキシル、メルカブト、オキソ、チオキソ、シアノ、カルバモイル、カルボキシル、C₁₋₃アルコキシカルボニル、スルホ、ハロゲン原子、C₁₋₄アルコキシ、C₁₋₄アルキルカルボニルオキシ、C₁₋₃アルキルチオ、C₁₋₃ア

ルキルスルフィニル、C₁₋₃アルキルスルホニル、アミノ、C₁₋₆アシルアミノ、モノ-またはジ-C₁₋₄アルキルアミノ、C₁₋₆アルキルカルボニル、C₁₋₆アルキルカルボニルオキシなどが用いられる。置換の数は1ないし6個、好ましくは1ないし3個、さらに好ましくは1ないし2個である。

【0019】化合物〔I〕の塩としては、例えば、一般式

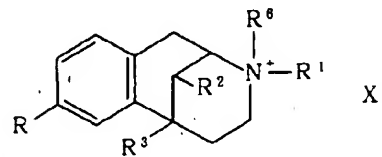
【化6】



〔式中、R⁶は水素原子または置換されていてもよい炭化水素基を、X⁻はアニオン原子を、A環、R¹、R²およびR³は前記と同意義を示す〕で表わされる酸付加塩が好ましく、特に、一般式

【0020】

【化7】



〔式中、R、R¹、R²、R³、R⁶およびX⁻は前記と同意義を示す〕で表わされる酸付加塩が好適である。

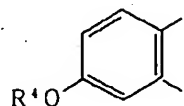
【0021】R⁶で示される置換されていてもよい炭化水素基としては、R¹で示される置換されていてもよい炭化水素基と同様のものが用いられる。該炭化水素基としては、C₁₋₁₅炭化水素基などが好ましく、例えば、C₁₋₆アルキル基、C₂₋₆アルケニル基、C₇₋₁₃アラルキル基などが用いられる。なかでも、C₂₋₆アルケニル基、C₇₋₁₃アラルキル基が好適である。該炭化水素基の置換基としては、例えば、水酸基、C₁₋₆アルコキシカルボニルオキシ基、C₃₋₇シクロアルキル基などが好ましい。R⁶またはR⁷で示される置換された炭化水素基としては、例えば、C₃₋₇シクロアルキル基で置換されたC₁₋₆アルキル基や、水酸基またはC₁₋₆アルコキシカルボニルオキシ基で置換されたC₇₋₁₃アラルキル基が好ましい。より具体的には、R¹およびR⁶としては、一方がC₂₋₆アルケニル基（例えば、-CH₂CH=CH-CH₃など）で、他方が水酸基もしくはC₁₋₆アルコキシカルボニルオキシ基などで置換されていてもよいC₇₋₁₃アラルキル基（例えば、ベンジル基など）である場合が好ましい。X⁻で示されるアニオン原子としては、例えば、ハロゲンイオン（例えば、塩素イオン、臭素イオン、ヨウ素イオンなど）、硫酸イオン、硝酸イオ

ン、リン酸イオン、ギ酸イオン、酢酸イオン、クエン酸イオン、フマール酸イオン、シュウ酸イオン、酒石酸イオン、マレイン酸イオン、コハク酸イオン、リンゴ酸イオンなどが用いられ、なかでも臭素イオンなどのハロゲンイオンが好適である。

【0022】化合物〔I〕のR¹、R²またはR³に酸性基（例えば、カルボキシル基など）または塩基性基（例えば、アミノ基など）を有している場合、さらに塩として用いてもよく、好ましくは薬理学的に許容される塩が用いられる。このような塩としては、化合物〔I〕が酸性基を有する場合、例えばアルカリ金属（例、ナトリウム、カリウム等）との塩、アルカリ土類金属（例、カルシウム、マグネシウム等）との塩などの塩付加塩が挙げられる。化合物〔I〕が塩基性基を有する場合、例えば無機酸（例、塩酸、硫酸、硝酸、リン酸、ギ酸、酢酸等）、有機酸（例、酢酸、プロピオン酸、クエン酸、フマール酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸等）などの酸との塩などの酸付加塩が用いられる。

【0023】上記した化合物〔I〕の中でも、A環としては、式

【化8】

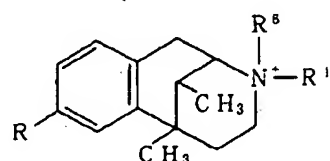


〔式中、R⁴は前記と同意義を示す〕で表わされる基が好ましく、R⁴としては、例えば、水素原子、C₁₋₆アルキル基またはC₁₋₆アルコキシカルボニル基などが好ましく、特に、水素原子が好適である。

【0024】R¹としては、①C₃₋₇シクロアルキル基で置換されたC₁₋₆アルキル基、②C₂₋₆アルケニル基、③水酸基またはC₁₋₆アルコキシカルボニルオキシ基で置換されたC₇₋₁₃アラルキル基が好ましい。具体的には、シクロプロピルメチル基、-CH₂CH=CH(C₂H₅)CH₃、ベンジル基、フェニルエチル基などが好ましい。R²およびR³としては、メチル基などのC₁₋₃アルキル基が好ましい。

【0025】化合物〔I〕が塩を形成する場合は、一般式

【化9】



〔式中、R、R¹、R²およびR³は前記と同意義を示す〕で表わされる化合物が好ましい。

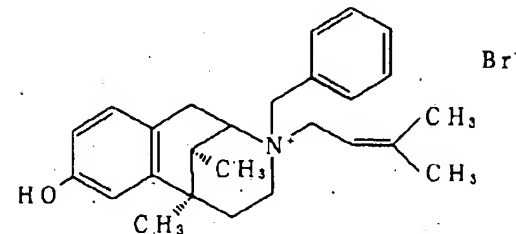
【0026】Rとしては、式-O-R⁴¹（式中、R⁴¹は水

素原子、C₁₋₆アルキル基またはC₁₋₆アルコキシカルボニル基を示す）で表わされる基が好ましく、特に、水酸基が好適である。R¹およびR⁶としては、一方がC₂₋₆アルケニル基（例えば、-CH₂CH=CH(C₂H₅)CH₃など）で、他方が水酸基またはC₁₋₆アルコキシカルボニルオキシ基などで置換されていてもよいC₇₋₁₃アラルキル基（例えば、ベンジル基など）である場合などが好ましく、特に、一方が-CH₂CH=CH(C₂H₅)CH₃で、他方がベンジル基である場合が好適である。X⁻としては、例えば、臭素イオン、ヨウ素イオンなどが好ましく、特に臭素イオンが好適である。

【0027】化合物〔I〕の好適な具体例として下記の化合物を挙げることができる。

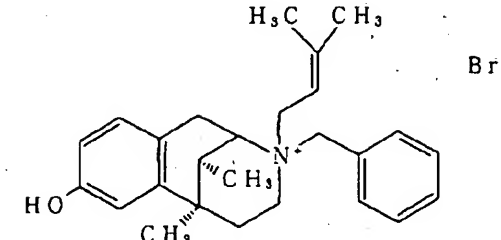
〔化合物1〕

〔化10〕



【0028】〔化合物2〕

〔化11〕



【0029】

【発明の実施の態様】化合物〔I〕またはその塩は、公知の方法、自体公知の方法あるいはそれに準じる方法により製造することができる。例えば、ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー (J. Med. Chem.) 12:694-696 (1969)、ジャーナル・オブ・ヘテロサイクリック・ケミストリー (J. Heterocycl. Chem.) 9:1057-1059 (1972)、ジャーナル・オブ・ヘテロサイクリック・ケミストリー (J. Heterocycl. Chem.) 9:1065-1069 (1972) などに記載されている方法あるいはそれに準じる方法に従って製造することができる。化合物〔I〕が不斉炭素を有する場合には立体異性体が存在しうるが、それらの各立体異性体およびそれらの混合物も本発明に含まれる。また、その置換基に不斉炭素を有する場合にも立体異性体が存在しうるが、それらの各立体異性体およびそれらの混合物も本発明に含まれる。

【0030】化合物〔I〕またはその塩は、ケモカイン

受容体拮抗作用を有しており、ケモカイン受容体拮抗剤として有用である。ここでケモカインとしては、CXCケモカイン（ α ケモカイン）とCCケモカイン（ β ケモカイン）がある。CXCケモカインは、好中球、好塩基球、線維芽細胞などに作用してこれらの細胞を遊走させ、例えば、IL-8（インターロイキン8）、GRO（growth-related cytokine）、NAP-2（neutrophil activating peptide 2）などがある。CCケモカインは、単球、リンパ球、好酸球、好塩基球、肥溝細胞に作用してこれらの細胞を遊走させ、また脱顆粒や種々の炎症性メディエーターの放出などの作用を有しており、例えば、RANTES（regulated on activation, normal T expressed and secreted）、MIP-1 α （macrophage inflammatory protein 1 α ）、MIP-1 β 、MCP-1（monocyte chemoattractant protein 1）、MCP-2、MCP-3、I-309などがある。化合物〔I〕またはその塩は、特に、RANTES、MIP-1 α 、MCP-3などのCCケモカインとケモカイン受容体との結合を効率よく阻害することができる。

【0031】このように化合物〔I〕またはその塩は、ケモカインとケモカイン受容体との結合を阻害するケモカイン受容体拮抗作用を有しているので、ケモカイン受容体拮抗剤として、例えば、前記したCXCケモカインの作用を抑制することができる。例えば、種々のウイルス性疾患あるいは感染性疾患（例えば、急性ウイルス性脳炎、急性バクテリア性髄膜炎、ヘルコバクター・ピロリ感染症、肺炎、A型肝炎、B型肝炎、C型肝炎、単純ヘルペスウイルス感染症、水痘-帯状疱疹ウイルス感染症、エイズ感染症、インフルエンザ感染症、侵襲性ブドウ状球菌感染症、結核など）、腫瘍（例えば、膀胱ガン、乳ガン、子宮けいガン、慢性リンパ性白血病、慢性骨髓性白血病、大腸ガン、多発性骨髓腫、悪性骨髓腫、前立腺ガン、肺ガン、胃ガン、ホジキン病など）、アレルギー性疾患（例えば、アトピー性皮膚炎、アレルギー性鼻炎など）、炎症性疾患（例えば、動脈硬化症、心臓移植後に発症する動脈硬化、（慢性）関節リウマチ、腎炎など）、糖尿病性疾患（例えば、糖尿病、糖尿病性腎症、糖尿病性合併症、糖尿病性網膜症、糖尿病性網膜炎、糖尿病性細小血管症など）、中枢性疾患（例えば、アルツハイマー病、てんかん、発熱、疼痛、痴呆など）、高脂血症、高コレステロール血症、透析による血小板減少症、脊髄損傷、骨粗鬆症、潰瘍性大腸炎、消化性潰瘍、敗血症（ショック）、肺・心臓における再灌流障害、不安定狭心症、一過性脳虚血発作、心弁膜症、臓器移植後拒絶反応、血管形成術後再狭窄、全身性エリテマトーデス、多発性硬化症、腎不全、子宮内膜症、肺纖維症、成人呼吸逼迫症候群などの治療・予防に有用であり、特にアレルギー性疾患、炎症性疾患の治療・予防に有用である。

【0032】化合物〔I〕またはその塩は、安全で毒性

が低いので、そのままあるいは自体公知の方法に従つて、薬理学的に許容される担体を混合した医薬組成物、例えば錠剤（糖衣錠、フィルムコーティング錠を含む）、散剤、顆粒剤、カプセル剤、（ソフトカプセルを含む）、液剤、注射剤、坐剤、徐放剤などとして、経口的または非経口的（例、局所、直腸、静脈投与等）に、ヒトまたは哺乳動物（例え、サル、ウシ、ウマ、ヒツジ、ブタ、イヌ、ネコ、ウサギ、トリ、ラット、マウス、モルモットなど）に投与することができる。本発明の拮抗剤における化合物〔I〕またはその塩の含有量は、製剤全体の約0.1～100重量%である。該投与量は、投与対象、投与ルート、疾患などによっても異なるが、例えば、（慢性）関節リウマチ治療剤として、成人（体重60kgとして）に対し、経口剤として1日あたり有効成分として約0.1～500mg、好ましくは約1～100mg、さらに好ましくは約5～100mgであって、1日1回～数回に分けて投与することができる。本発明の拮抗剤の製造に用いられてもよい薬理学的に許容される担体としては、製剤素材として慣用の各種有機あるいは無機担体物質があげられ、例えば、固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結合剤、崩壊剤；液状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤、無痛化剤などが用いられる。また、必要に応じて、防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤、吸着剤、潤滑剤などの添加物を用いることもできる。

【0033】賦形剤としては、例えば、乳糖、白糖、D-マンニトール、デンプン、コーンスター、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸などが用いられる。滑沢剤としては、例えば、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、タルク、コロイドシリカなどが用いられる。結合剤としては、例えば、結晶セルロース、白糖、D-マンニトール、デキストリン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、デンプン、ショ糖、ゼラチン、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウムなどが用いられる。崩壊剤としては、例えば、デンプン、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、クロスカルメロースナトリウム、カルボキシメチルスター、ナトリウム、レーヒドロキシプロピルセルロースなどが用いられる。溶剤としては、例えば、注射用水、アルコール、プロピレングリコール、マクロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油などが用いられる。溶解補助剤としては、例えば、ポリエチレンリコール、プロピレングリコール、D-マンニトール、安息香酸ベンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウムなどが用いられる。

【0034】懸濁化剤としては、例えば、ステアリルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオニ酸、レシチン、塩化ベンザルコニウム

ム、塩化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリンなどの界面活性剤；例えば、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースなどの親水性高分子などが用いられる。等張化剤としては、例えば、ブドウ糖、D-ソルビトール、塩化ナトリウム、グリセリン、D-マンニトールなどが用いられる。緩衝剤としては、例えば、リン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩などの緩衝液などが用いられる。無痛化剤としては、例えば、ベンジルアルコールなどが用いられる。防腐剤としては、例えば、パラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸などが用いられる。抗酸化剤としては、例えば、亜硫酸塩、アスコルビン酸などが用いられる。

【0035】

【実施例】本発明は、さらに以下の参考例および実施例によって詳しく説明されるが、これらの例によって本発明が何ら限定されるものではない。本明細書で用いられる略号は当該分野で慣用的に使用されるものであり、以下にその例を示す。

DNA : デオキシリボ核酸
cDNA : 相補的デオキシリボ核酸
RNA : リボ核酸
mRNA : メッセンジャー リボ核酸
BSA : ウシ血清アルブミン
CHO : チャイニーズハムスター卵巣
DMEM : ダルベッコ変法イーグル培地
FBS : ウシ胎児血清
SDS : ドデシル硫酸ナトリウム
PBS : リン酸緩衝生理食塩水

【0036】後述の参考例1で得られた形質転換体エシエリヒア コリ (Escherichia coli) JM109/pCCRは、平成7年12月19日から通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所 (NIBH) に寄託番号FERM BP-5342として寄託されており、また平成7年12月28日から財団法人発酵研究所 (IFO) にIFO 15909として寄託されている。後述の参考例2で得られたCHO/CCRは、平成7年12月19日から通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所 (NIBH) に寄託番号FERM BP-5343として寄託されており、また平成7年12月28日から財団法人発酵研究所 (IFO) にIFO 50459として寄託されている。

【0037】

【参考例1】ヒトMIP-1 α /RANTES受容体発現ベクターの構築

PCR (polymerase chain reaction) 法によりヒト腺cDNAライブラリー (U-937 cells activated by PM

A, クロンテック・ラボラトリーズ社, Palo Alto, CA, USA) から、Neoteらの報告 (Cell 72:415-425(1993)) のKpn I(392)~Hinc II(886)に相当する約0.0 bpのDNA断片を得た。これをプローブとして、ヒトMIP-1 α /RANTES受容体cDNAを得て、入gt 11のEcoRI部位にクローニングした。翻訳領域の全塩基配列を決定し、Neoteらの報告と完全に一致していることを確認した。なお、塩基配列の決定は全て蛍光DNAシーケンサー (Model 373A, Applied Biosystems Inc., Foster City, CA, USA) により行った。クローニングされたヒトMIP-1 α /RANTES受容体cDNAを、以下のようにして動物細胞発現用ベクターであるpAKKO-111HのSal IおよびNhe I部位に導入し、プラスミドpCCRを構築した。まず、上記の入gt 11をEcoRIで処理することにより2つの断片を得た。これらをpUC19 (宝酒造、京都) のEcoRI部位に導入し、プラスミドpCR1とプラスミドpCR2を得た。次に、5'側と3'側の非翻訳領域に切断部位がある制限酵素Tth I II IとBst XIを用いてpCR1とpCR2の一方のEcoRI部位を削除した。非翻訳領域のEcoRI部位を削除したこれら2つのプラスミドをSal I-EcoRIおよびXba I-EcoRIで消化することにより、2つのDNA断片を得た。これらをpAKKO-111HのSal IとNhe I部位に導入してヒトMIP-1 α /RANTES受容体発現プラスミドpCCRを得た。該プラスミドpCCRを大腸菌エシエリヒア コリ (Escherichia coli) JM109に導入し、形質転換体エシエリヒア コリ (Escherichia coli) JM109/pCCRを得た。

【0038】

【参考例2】ヒトMIP-1 α /RANTES受容体発現CHO細胞株の樹立

ヒトMIP-1 α /RANTES受容体発現プラスミドpCCRを、CellPfect transfection kit (ファルマシア・バイオテック社, Uppsala, Sweden) を用いてリン酸カルシウム法により、以下のようにCHO (dhfr $+$) 細胞へ導入した。CHO (dhfr $+$) 細胞を直径1.0 cmのシャーレで核酸 (+) の非選択培地 (MEM- α with RNA and DNA (ギブコ BRL, Life Technologies Inc., GrandIsland, NY, USA) /10%透析FBS (ギブコ BRL)) にて24時間培養した。このCHO (dhfr $+$) 細胞にpCCR DNAとリン酸カルシウムの共沈懸濁物と滴下し、6時間培養した。非選択培地で2回洗浄し非選択培地を加えて2日間さらに培養し、核酸 (-) の選択培地で4倍に拡大して培養を継続した。3~4日ごとに新しい選択培地と交換しながら培養を続け、出現したコロニー (dhfr $+$ 形質転換した細胞)を得た。これらの細胞に対する¹²⁵I-RANTES (デュポン社, Wilmington, DE, USA) の結合量を調べ、結合量の大きいクローニングを限界希釀法により再クローニングし、ヒトMIP-1 α /RANTES受容体を高発現している細胞株CHO

(CCR)を得た。

【0039】

【参考例3】結合アッセイによるヒトMIP-1 α /RANTES受容体発現の確認

96ウェルマイクロプレート(Nunc, Roskilde, Denmark)に 5×10^4 /100 μ l/wellの実施例2で記述したCHO/CCR細胞またはベクタープラスマドpAKKO-111HをトランسفェクトしたCHO細胞(mock transfectants)をまき24時間培養した。培地を除き、DMEM/0.5%BSAで希釈した5nMの 125 I-RANTESあるいは 125 I-MIP-1 α を50 μ l/well加え、室温で30分間インキュベートした。その後、200 μ l/wellのPBSで2回洗浄し、100 μ l/wellの0.1%NaOH/1%SDSを加えて細胞に結合したリガンドを溶出した。結合量の測定はカウンター(Cobra II, Packard Instrument Company, Meriden, CT, USA)で行った。その結果、CHO(CCR)細胞に対して、 125 I-RANTESおよび 125 I-MIP-1 α は結合よく結合した。これに対して、mock transfectantsに対する結合量はいずれも低値であった。

【0040】

【参考例4】種々のCCケモカインに対するヒトMIP-1 α /RANTES受容体発現CHO細胞(CHO(CCR)細胞)の遊走

96ウェルマイクロケモタキシスチャンバー(NeuroProbe, Inc., Cabin John, MD, USA)を用いて参考例2で記述したCHO(CCR)細胞の遊走アッセイを行った。ポアサイズ5 μ mのポリカーボネートフレームフィルター(NeuroProbe)を、PBSで希釈した10 μ g/mlのウシフィブロネクチン溶液に室温で10分間浸漬したのち風乾することにより前処理を施した。下室にDMEM/0.5%BSAに溶解した37 μ lの種々の濃度のCCケモカイン(RANTES、MIP-1 α 、MIP-1 β 、MCP-1、MCP-3(いずれもPepro Tech))を添加し、上室に 1×10^5 cells/mlのCHO(CCR)細胞を200 μ l添加して、37°Cで4時間インキュベートした。フィルタ下面に遊走したCHO(CCR)細胞をDiff-Quick(国際試薬、神戸)で固定染色し、プレートリーダー(Bio-Rad Laboratories, Richmond, CA, USA)で95nmの吸光度を測定した。その結果、CHO(CCR)細胞はRANTES、MIP-1 α およびMCP-3に対して濃度依存的に遊走することがわかった。しかしながら、MIP-1 β やMCP-1に対しては遊走しなかった。

【0041】

【参考例5】CHO(CCR)細胞による細胞内Ca²⁺アッセイ

参考例2のCHO(CCR)細胞をmodified Gey's buffer(MGB)(5mM KCl, 147mM NaCl, 0.22mM KH₂PO₄, 1.1mM Na₂HPO₄, 5.5mM glucose, 0.3mM MgSO₄, 1mM MgCl₂, 10mM HEPES, pH7.4)で2回洗浄したのち、 5×10^6 /mlになるようにMGBに懸濁した。蛍光指示薬であるfura-PE

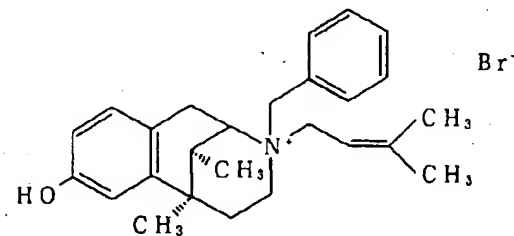
3/AM(Teflabs, Austin, TX, USA)終濃度2 μ Mになるように添加して室温で30分間放置することにより細胞内に取り込ませた。1mM CaCl₂を含むMGBで2回洗浄したのち、 5×10^6 /mlになるように1mM CaCl₂を含むMGBに懸濁した。細胞内Ca²⁺濃度の測定はF-2000分光蛍光光度計(日立製作所、東京)で行った。CHO(CCR)細胞を100nM RANTESで刺激することにより、細胞内Ca²⁺濃度の一過性の上昇が観察された。この上昇はmock transfectantsではみられなかった。CHO(CCR)細胞は、RANTESのみならず、MIP-1 α にも応答して細胞内Ca²⁺濃度が一過性に上昇したが、MIP-1 β に対する応答性は低く、MCP-1にはほとんど応答しなかった。

【0042】

【参考例6】ジャーナル・オブ・ヘテロサイクリック・ケミストリー(J. Heterocycle. Chem.)9:1057-1059(1972)のEXPERIMENT(20)に従って、化合物1および化合物2が製造される。

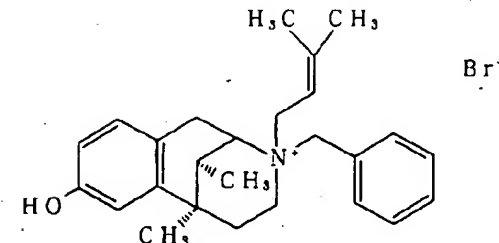
【0043】【化合物1】

【化12】



【0044】【化合物2】

【化13】



【0045】

【実施例1】化合物1(100mg), ラクトース16.5mg, コーンスター125mg, ポリビニルアルコール4mgおよびステアリン酸マグネシウム1mgを用いて、常法により錠剤を製造する。

【実施例2】化合物1(5g)を注射用蒸留水に溶かし、全量100mlとした。この液を0.22 μ mのメンブランフィルター(住友電気工業(株)又はザルトリウス社製)を用いて無菌沪過し、洗浄滅菌済バイアルに2mlずつ分注し、これを常法により凍結乾燥し、100mg/バイアルの凍結乾燥注射剤を製造する。

【実施例3】化合物2(100mg), ラクトース16

5mg、コーンスター 25mg 、ポリビニールアルコール 4mg およびステアリン酸マグネシウム 1mg を用いて、常法により錠剤を製造する。

【実施例4】化合物2(5g)を注射用蒸留水に溶かし、全量 100ml とした。この液を $0.22\mu\text{m}$ のメンブランフィルター(住友電気工業(株)又はザルトリウス社製)を用いて無菌済過し、洗浄滅菌済バイアルに 2ml ずつ分注し、これを常法により凍結乾燥し、 $100\text{mg}/\text{バイアル}$ の凍結乾燥注射剤を製造する。

【0046】

【実施例5】ヒトMIP-1 α /RANTES受容体発現CHO細胞(CHO(CCR)細胞)を用いた ^{125}I -RANTES結合阻害活性の測定

96ウェルマイクロプレート(CulturPlate, Packard)に参考例2に記述したCHO(CCR)細胞を $5 \times 10^4/100\mu\text{l}/\text{well}$ でまき 24 時間培養した。培地を除いた後、 $35\mu\text{l}/\text{well}$ のDMEM/0.5% BSA、ついでDMEM/0.5% BSAで希釈した化合物1および2を $5\mu\text{l}/\text{well}$ 、さらに $10\mu\text{l}/\text{well}$ の ^{125}I -RANTES(終濃度 $100\sim 200\text{pM}$)を順次添加し、室温で $30\sim 40$ 分間インキュベートした。その後 $200\mu\text{l}/\text{well}$ のPBSで2回洗浄し、 $25\mu\text{l}/\text{well}$ のエタノールを添加して攪拌した。さらに、 $200\mu\text{l}/\text{well}$ のシンチレーター(Micro Scint-20, Packard)を添加して攪拌したのち、細胞に結合した ^{125}I -RANTESの放射活性をTopCount(Packard)で測定した。被験化合物を添加しない場合の結合量を100%、ベクタープラスマドpAKKO-111HをトランسفェクトしたCHO細胞(mock transfectants)への結合を0%とし、 ^{125}I -RANTESの結合を50%阻害する濃度(IC_{50} 値)を求め、その結果を下記の表1に示した。上記の方法で測定した結果、化合物1および2がCHO(CCR)細胞に対する ^{125}I -RANTESの結合を阻害することを見出した。化合物1および2は、CHO(CCR)細胞に対する ^{125}I -MIP-1 α の結合をも阻害した(表1)。

【0047】

【実施例6】ヒトMIP-1 α /RANTES受容体発現CHO細胞(CHO(CCR)細胞)の遊走アッセイにおける化合物1の阻害活性

参考例4に述べた方法により、RANTESに対するCHO(CCR)細胞の遊走アッセイにおけるベンズアゾン化合物の阻害活性を調べた。下室にはDMEM/0.5% BSAに溶解した $37\mu\text{l}$ の 40nM のRANTESあるいは

はMCP-3を添加し、上室にまずDMEM/0.5% BSAで希釈した種々の濃度の化合物1を $100\mu\text{l}$ を添加し、ついで $2 \times 10^3\text{cells}/\text{ml}$ のCHO(CCR)細胞を $100\mu\text{l}$ 添加して、 37°C で4時間インキュベートした。フィルター下面に遊走したCHO(CCR)細胞をDiff-Quickで固定染色し、プレートリーダーで 95nm の吸光度を測定した。いずれの測定も2度行った。下室に 40nM の濃度のRANTESを添加し上室に化合物1を添加しない場合の吸光度を100%、下室にDMEM/0.5% BSAのみを添加し上室に化合物1を添加しない場合の吸光度を0%として、CHO(CCR)細胞の遊走を50%阻害する濃度(IC_{50} 値)を求めた。表1に示したように、化合物1の IC_{50} 値は、RANTESによる遊走に対して $0.5\mu\text{M}$ 、MIP-1 α による遊走に対して $3\mu\text{M}$ 、MCP-3による遊走に対して $0.3\mu\text{M}$ であった。

【0048】

【実施例7】ヒトMIP-1 α /RANTES受容体発現CHO細胞(CHO(CCR)細胞)による細胞内Ca $^{2+}$ アッセイにおける化合物1の阻害活性

参考例5に述べた方法により、細胞内Ca $^{2+}$ アッセイにおける化合物1の阻害活性を調べた。すなわち、CHO(CCR)細胞懸濁液に種々の濃度の化合物1を添加し、その150秒後に 10nM のRANTESを添加して、RANTESの誘導する細胞内Ca $^{2+}$ 濃度の上昇に対するベンズアゾン化合物の作用を調べた。その結果、細胞内Ca $^{2+}$ 濃度の上昇を50%抑える化合物1の濃度(IC_{50} 値)は $0.4\mu\text{M}$ (表1)であることがわかった。また、化合物1の添加のみでは、細胞内Ca $^{2+}$ 濃度上昇の一過性の上昇は認められなかった。さらに、化合物1は 10nM のMIP-1 α による細胞内Ca $^{2+}$ 濃度の上昇をも抑制し、その IC_{50} 値は $0.4\mu\text{M}$ であった

(表1)

この結果は、実施例5および実施例6の結果とともに、化合物1はヒトMIP-1 α /RANTES受容体に対してアゴニストとして作用せず、アンタゴニストとして作用することを示す。また、化合物1はヒトMIP-1 α /RANTES受容体のリガンドであるならばRANTES、MIP-1 α あるいはMCP-3など種類を問わずその活性を阻害することを示す。

【0049】

【表1】

	IC ₅₀ 値(μM)							
	結合アッセイ		遊走アッセイ		細胞内Ca ²⁺ アッセイ			
	RANTES	MIP-1 α	RANTES	MIP-1 α	MCP-3	RANTES	MIP-1 α	
化合物1	0.2	0.6	0.5	3	0.3	0.4	0.4	
化合物2	6	20						

【0050】

【発明の効果】本発明のケモカイン受容体拮抗作用を有する化合物〔I〕またはその塩を含有するケカイン受容体拮抗剤は、ウイルス性疾患あるいは感染性疾患、腫瘍、アレルギー性疾患、炎症性疾患、糖尿病性疾患、中枢性疾患、高脂血症、高コレステロール血症、透析による血小板減少症、脊髄損傷、骨粗鬆症、潰瘍性大腸炎、

消化性潰瘍、敗血症（ショック）、肺・心臓における再灌流障害、不安定狭心症、一過性脳虚血発作、心弁膜症、臓器移植後拒絶反応、血管形成術後再狭窄、全身性エリテマトーデス、多発性硬化症、腎不全、子宮内膜症、肺纖維症、成人呼吸逼迫症候群などの治療・予防剤として有用である。

フロントページの続き

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	序内整理番号	F I	技術表示箇所
A 61 K 31/435	A B C	A 61 K 31/435	A B C	
	A B E		A B E	
	A B F		A B F	
	A B J		A B J	
	A B N		A B N	
	A B R		A B R	
	A B Y		A B Y	
	A C A		A C A	
	A C D		A C D	
	A C J		A C J	
	A C L		A C L	
	A C V		A C V	
	A D N		A D N	
	A D P		A D P	
	A D U		A D U	
	A D X		A D X	
	A D Y		A D Y	

// C 07 D 221/26

C 07 D 221/26